ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C07H 21/00, C12Q 1/68, C25B 3/10, 11/04, C08G 61/12

(11) Numéro de publication internationale:

WO 94/22889

(43) Date de publication internationale: 13 octobre 1994 (13.10.94)

PCT/FR94/00354 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

30 mars 1994 (30.03.94)

(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

93/03732

*

' "

31 mars 1993 (31.03.93)

FR

A1

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CIS BIO INTERNATIONAL [FR/FR]; R.N. 306, F-91400 Saclay (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TEOULE, Robert [FR/FR]; 52, rue Thiers, F-38000 Grenoble (FR). ROGET, André [FR/FR]; Pavillon 12, 15, rue de la Contamine, F-38120 Saint-Egrève (FR). LIVACHE, Thierry [FR/FR]; 22, rue Félix-Esclangon, F-38000 Grenoble (FR). BAR-THET, Christelle [FR/FR]; 7, rue des Charmettes, F-38600 Fontaine (FR). BIDAN, Gérard [FR/FR]; 3, rue des Trois-Epis, F-38100 Grenoble (FR).
- (74) Mandataires: ORES, Irène etc.; Cabinet Ores, 6, avenue de Messine, F-75008 Paris (FR).

Publice

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: ELECTRONICALLY CONDUCTIVE POLYMER/NUCLEOTIDE COPOLYMER, PREPARATION METHOD THEREFOR AND USE THEREOF

(54) Titre: COPOLYMERE NUCLEOTIDE(S)/POLYMERE CONDUCTEUR ELECTRONIQUE, SON PROCEDE DE PREPARATION ET SON UTILISATION

$$-[A]_{x}-[A]_{y}-$$

$$\begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix}$$

$$[B]_{z}$$

(57) Abstract

ď

•

A copolymer of general formula (I), wherein unit A is a monomer of an electronically conductive polymer, unit B is a nucleotide, an oligonucleotide or an analogue thereof, x, y, z are integers of 1 or higher or y is 0, and l is a covalent bond, or a spacer arm. Methods for preparing said polymer and its use, in particular for nucleic acid synthesis, sequencing and hybridization, are also disclosed.

(57) Abrégé

L'invention concerne un copolymère, caractérisé en ce qu'il répond à la formule générale (I) dans laquelle l'unité A représente un monomère d'un polymère conducteur électronique, l'unité B représente un nucléotide, un oligonucléotide ou un de leurs analogues, x, y et z représentent des nombres entiers égaux ou supérieurs à 1, ou y peut être égal à 0, et l'représente une liaison covalente, ou un bras espaceur. L'invention englobe également des procédés de préparation dudit polymère, ainsi que ses utilisations, en particulier pour la synthèse et le séquençage, et l'hybridation des acides nucléiques.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MIR	Mauritanie
AU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	Œ	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
₿J	Bénin	TT.	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République contrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	. KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakheran	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	L	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tebèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML.	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	. France	MIN	Mongolie	VN	Vict Nam
GA	Gabon			7.11	7 900 4 1984

1

COPOLYMERE NUCLEOTIDE(S)/POLYMERE CONDUCTEUR ELECTRONIQUE, SON PROCEDE DE PREPARATION ET SON UTILISATION.

La présente invention est relative à la fixation d'acides nucléiques sur un polymère conducteur 5 électronique (PCE).

Dans un grand nombre de techniques couramment utilisées en biologie, par exemple la synthèse ou l'hybridation d'acides nucléiques, des oligonucléotides sont fixés de façon covalente par leur extrémité à un support solide. Différents supports ont été utilisés dans ce but : le papier, le nylon, le verre, la silice, le polystyrène, le polyacrylamide, etc...

A l'heure actuelle, de nombreuses équipes cherchent à obtenir des supports portant un grand nombre d'oligonucléotides de séquences différentes, disposées selon un arrangement préétabli, afin de réaliser simultanément différentes réactions (hybridation sur support par exemple).

C'est ainsi que, par exemple, cette approche a 20 été proposée pour faciliter le séquençage des acides nucléiques.

Des oligonucléotides différents disposés en et colonnes sur des microsurfaces rangées (matrices d'oligonucléotides sur support) ont été proposés pour séquencer les acides nucléiques [LYSOV et al, Proc. USSR Acad. Sci., 303, 1508- 1511, (1988) ; KHRAPKO et al., FEBS Lett. 256, 118-122, (1989) ; KHRAPKO et al., DNA Séquence, vol 1, 375-388 (1991) ; BAINS & SMITH, J.Theor.Biol. 135, 303-307, (1988); CHURCH & KIEFFER-30 HIGGINS, Science 240, 185-188 (1988) ; SOUTHERN, Demande PCT W089/10977 (1989)]. La méthode est basée l'hybridation de chaînes d'ADN ou d'ARN cibles sur un ensemble d'oligonucléotides. Théoriquement, la présence ou l'absence d'une séquence dans l'acide nucléique cible 35 peut être déterminée par l'hybridation observée sur les micro-surfaces dans des conditions stringence de déterminées.

2

En ce qui concerne la synthèse in situ de polynucléotides de polypeptides, FODOR ou [Science, 251, 767-773 (1991)], en combinant les méthodes Wills the synthèse chimique wan phase sollikle, les gunupements 5 photolabiles et la photolithographie, ont réussi à synthétiser 1024 peptides sur une matrice de points (carrés de 100 µm de côté). Ces peptides ont été obtenus par synthèses simultanées et parallèles, en utilisant des photolithographie et des groupements masques de 10 protecteurs photolabiles des synthons peptidiques. Un dinucléotide dCpT a été préparé in situ, en utilisant la thymidine protégée en 5' par un groupement protecteur photolabile (5'-nitrovératryl thymidine). La était dirigée par un masque de photolithographie et un dépôt en damier de 100 µm de côté a été obtenu.

MASKOS & SOUTHERN (Nucleic Acids Res. 1992, 20, 1675-1678) ont réalisé, sous microscope, la synthèse in situ de quatre oligonucléotides différents sur une lame de verre.

Jusqu'à présent, les techniques utilisées pour le dépôt adressé d'oligonucléotides font appel, soit au dépôt manuel (qui n'est pas utilisable à l'échelon industriel), soit aux techniques de photolithographie, qui nécessitent l'utilisation de "masques" et en outre, sont difficilement applicables avec les acides nucléiques, qui sont photolabiles.

La présente Invention s'est fixé pour but l'obtention de nouveaux supports et de nouveaux procédés de fixation d'oligonucléotides, qui ne présentent pas les inconvénients des procédés proposés dans l'art antérieur.

Dans ce but, les Inventeurs ont eu l'idée d'utiliser comme support de fixation des polymères conducteurs électroniques.

Les Inventeurs sont maintenant parvenus à 35 fixer par liaison covalente, et de façon stable, des nucléotides et des oligonucléotides sur un polymère

3

conducteur électronique, et à obtenir de la sorte de nouveaux copolymères.

La présente invention a pour objet un copolymere, caractérisé en ce qu'il régulte à la formule génée 5 rale (I) suivante :

10

dans laquelle l'unité A représente un monomère d'un polymère conducteur électronique, l'unité B représente un nucléotide, un oligonucléotide ou un de leurs analogues, x, y et z représentent des nombres entiers égaux ou supérieurs à 1, ou y peut être égal à 0, et l'représente une liaison covalente, ou un bras espaceur.

A titre d'exemple non limitatif de polymères conducteurs électroniques dont A représente un monomère on citera le polyacétylène, la polyazine, le poly(p-20 phénylène), le poly(p-phénylène vinylène), le polypyrène, le polypyrrole, le polythiophène, le polyfuranne, le polysélénophène, la polypyridazine, le polycarbazole, la polyaniline, etc...

Avantageusement, A est une unité pyrrole.

Dans le cadre de l'exposé de la présente Invention, on entend par analogue de nucléotide, tout nucléotide modifié, tels que ceux décrits par exemple par UHLMANN, [Chemical Review, 90:4, 543-584 (1990)].

Lorsque l'unité B est un nucléotide, il peut 30 s'agir non seulement d'un de ceux qui entrent habituellement dans la composition des oligonucléotides naturels, mais également leurs analogues ou dérivés utilisés en laboratoire.

Il peut s'agir par exemple :

* d'analogues de nucléotides entrant dans la composition d'oligonucléotides synthétiques ;

4

* de dérivés de nucléotides portant des fonctions protégées qui sont couramment utilisés pour la synthèse des acides nucléiques ; B_Z peut dans ce cas constituer un intermédiaine de synthèse d'un oligonucléotide.

 $\rm B_{\rm Z}$ pourra aussi être un composé non naturel pouvant s'hybrider avec les acides nucléiques, tels que ceux décrits par UHLMANN (publication précitée).

Les unités B entrant dans la constitution de 0 $^{B}_{Z}$ peuvent être identiques ou différents, et $^{B}_{Z}$ peut constituer un homopolymère ou un hétéropolymère ; dans ce dernier cas, les unités B peuvent s'enchaîner selon une séquence quelconque, prédéterminée ou non.

Selon un mode de réalisation préféré de la 15 présente invention le rapport x/y est compris entre 1/5 et 1/100.000

Selon encore un autre mode de réalisation préféré de la présente invention, l représente un bras espaceur répondant à l'une des formules suivantes :

 $-R_1-[(CH_2)_n-R_2]_x-[CH_2)_m-R_3]_y-(CH_2)_p$ dans laquelle :

-n est un nombre entier de 1 à 10 ;

-m est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 10 ;

-p est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 10 ;

25 -x est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 8 ;

-y est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 8 ;

 $^{-R}$ 1, R 2 et R 3 qui peuvent être identiques ou différents représentent :

CH2; O; S; NR'; CO; CH=CH; NR'CO; CONR'; NHSO2;

. 30

35 où R' représente un atome d'hydrogène ou une chaîne alkyle en C_1 à C_{12} .

5

La présente invention a pour objet l'utilisation d'un polymère conducteur électronique comme support pour la fixation par liaison covalente, d'au mainta municipal de la conducteur de la covalente de la cova

La présente Invention a également pour objet un procédé de préparation d'un copolymère de formule générale (I).

5

Selon une première variante, ce procédé est caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes sui-

- une première étape, au cours de laquelle on procède à la préparation d'un copolymère de formule générale (II) :

-
$$[A^*]_{x}$$
- $[A]_{y}$ - (II)

dans laquelle A, x et y sont tels que définis précédemment, et A* représente A fonctionnalisé.

- une deuxième étape au cours de laquelle on 20 procède à la fixation, sur le polymère de formule (II) d'au moins un groupe de formule générale (III) :

$$l^* - [B]_z$$
 (III)

dans laquelle B et z sont tels que définis précédemment et l^{\star} est un bras activé capable de se lier à \mathbf{A}^{\star} .

On entend par "fonctionnalisé" et "activé" au sens de la présente Invention, le résultat de toute modi30 fication chimique ayant pour but de pourvoir A et l de fonctions chimiques capables de réagir entre elles pour former une liaison covalente.

Selon une autre variante, le procédé de préparation d'un copolymère de formule générale (I) est

PCT/FR94/00354 WO 94/22889

6 -

caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes:

- une étape a) au cours de laquelle on procède à la préparation de composé de formule que trale (IV) 🐬

5

(IV)

10

15

dans lequel A, B, z, et l sont tels que définis ci-dessus,

- une étape b) au cours de laquelle on procède à la copolymérisation du composé (IV) avec le monomère A.

Avantageusement, au moins une étape de l'une du procédé conforme à l'autre des variantes l'invention fait intervenir au moins une réaction électrochimique. Cette copolymérisation électrochimique est avantageusement effectuée en surface d'une électrode ; en 20 fin de réaction on obtient de la sorte une électrode dont la surface est constituée par un copolymère conforme à l'invention.

Par exemple, pour la mise en oeuvre de la première variante du procédé conforme à l'invention, l'étape 25 de préparation du copolymère de formule générale (II) et/ou l'étape de fixation du groupe de formule générale (III) peuvent être effectuées par réaction électrochimique ; dans la seconde variante, l'étape b) est avantageusement effectuée par copolymérisation électrochimique 30 du composé (IV) avec les monomères A.

La copolymérisation électrochimique est par exemple effectuée par voltampérométrie cyclique, en soumettant le mélange [(IV) : A] à des variations de potentiel électrique suffisantes pour provoquer la polymérisation par une oxydation et une réduction successives ; le

7

polymère formé étant conducteur, le cycle oxydationréduction peut être répété plusieurs fois.

Les méthodes de polymérisation électrochimique
minimical ement vitilinées mour la préparation mins PCE,

telles que la polymérisation à courant (chronopotentiométrie) ou à potentiel (chronoampérométrie) imposés sont
également applicables à la préparation des copolymères
conformes à l'Invention.

La qualité du dépôt peut être contrôlée par le expérimentales conditions le 10 choix des rapport oligonucléotide-pyrrole/pyrrole, la température du bain, la nature du solvant, la méthode électrochimique utilisée chronoampèrométrie, cyclique, (voltampèrométrie chronopotentiométrie). Le copolymère obtenu peut de la qualités porosité 15 sorte présenter des đe d'accessibilité différentes selon l'usage ultérieur souhaité, et la quantité d'oligonucléotide fixé peut être modulée.

Avantageusement, dans le cadre de la mise en ceuvre du procédé conforme à l'invention, les réactions électrochimiques sont effectuées à la surface d'une électrode. L'électrode permet en effet de contrôler, par mesure du courant délivré au cours de la réaction, l'évolution de la réaction de polymérisation (par exemple l'épaisseur du polymère formé), ou de réactions ultérieures effectuées sur le copolymère.

Selon un mode de réalisation préféré du procédé conforme à l'invention dans l'une ou l'autre de ses variantes, il comprend en outre l'élongation de l'oligonucléotide B_Z, en plusieurs étapes successives, chacune de ces étapes étant constituée par la fixation d'un ou plusieurs unités B.

L'élongation de l'oligonucléotide B_Z s'effectue à la surface du support par assemblage de monomères protégés, à partir d'au moins un nucléotide ou

8

oliganucléotide fixé en surface du polymère conducteur électronique.

Les méthodes classiques de synthèse par voie chimique de acides nucléiques sans utilisables dans de 5 mise en oeuvre de ce mode de réalisation.

Les supports conformes à l'Invention permettent en outre de réaliser l'élongation de l'oligonucléotide par voie électrochimique, en utilisant des variations de potentiel de l'électrode pour effectuer 10 les réactions de protection, de déprotection et de condensation de la chaine polymérique en croissance.

La présente invention a également pour objet une électrode, caractérisée en ce que sa surface est constituée par un revêtement comprenant un copolymère de 15 formule (I) conforme à l'Invention.

Une telle électrode peut être obtenue, par exemple, en déposant une couche d'un copolymère de formule (I) à la surface d'une électrode de platine, d'or, de chrome ou de titane recouvert d'or, ou de carbone vitreux, etc ...

Avantageusement, on peut associer plusieurs électrodes portant éventuellement des copolymères de nature différente. On obtient ainsi un dispositif utilisable pour la mise en oeuvre de réactions de synthèse, et/ou de réactions d'hybridation d'acides nucléiques.

Un mode de réalisation particulièrement avantageux d'un dispositif conforme à l'Invention consiste à associer plusieurs électrodes dont deux au 30 moins portent un groupe B_Z différent. Il peut s'agir par exemple d'un ensemble d'électrodes dont chacune porte un nucléotide (ou analogue) différent, ou d'un ensemble d'électrodes dont chacune porte un oligonucléotide de séquence différente.

Dans la mesure où il est possible de limiter les réactions électrochimiques aboutissant à la fixation

9

de l'oligonucléotide à une très petite surface, un dispositif conforme à l'invention peut être constitué par une pluralité de microsurfaces de PCE portées par des microlectrodes distribution sur un support (microschip PCE). De 5 la sorte, des oligonucléotides B_Z qui peuvent, si on le souhaite, être tous différents, peuvent être fixés de facon adressée et ordonnée sur ces microélectrodes.

Le "microchip PCE" est en particulier utilisable pour le séquençage des acides nucléiques et le 10 diagnostic.

A titre d'exemple non limitatif illustrant ce qui précède, un copolymère [polypyrrole portant des oligonucléotides/polypyrrole] conforme à la présente invention, peut être obtenu :

- 1) Par réaction chimique d'un nucléoside, d'un nucléotide, d'un oligonucléotide, ou d'un de leurs analogues sur un polypyrrole fonctionnalisé. Par exemple, il est possible d'effectuer la condensation de l'aminoéthylpyrrole avec un oligonucléotide portant à une extrémité un phosphate libre ou un carboxyle activé.
 - 2) Par copolymérisation chimique ou électrochimique du pyrrole avec le produit de condensation d'un nucléoside, d'un nucléotide, d'un oligonucléotide, ou d'un de leurs analogues avec le pyrrole. Par exemple on peut procéder à la copolymérisation électrochimique du pyrrole avec un oligonucléotide ayant un bras espaceur portant un pyrrole à son extrémité. L'épaisseur de la couche du copolymère obtenue sur une surface de platine à laquelle elle adhère fortement est de 0,1 μ m à quelques μ m, et elle peut être réalisée sur une surface de 100 μ m² par exemple. Aucune réaction parasite de dégradation de l'oligonucléotide n'a pu être mise en évidence.
- 3) par préparation d'un polymère conducteur électronique portant des fonctions chimiques protégées.

 35 Ces fonctions sont déprotégées localement et sélectivement pour permettre leur couplage avec un

10

nucléoside, un nucléotide ou un oligonucléotide. Par exemple, il est possible de réaliser la préparation de monométhoxytrityl aminoéthyl pyrrole/polypyrrole, et de le démonstrate lement soist en milieu acide, soist en poliquant un potentiel. La fonction amine libérée peut ensuite réagir avec un nucléoside, un nucléotide ou un oligonucléotide portant par exemple un phosphate ou un carboxyle activés.

4) par synthèse simultanée dirigée spatiale-10 ment de différents oligonucléotides.

La synthèse d'un oligonucléotide s'effectue en un point du support par assemblage de nucléotides protégés, à partir d'un nucléoside accessible en surface du copolymère. Les nucléotides protégés peuvent être des 15 nucléosides phosphoramidites, des nucléosides phosphonates, des nucléosides phosphotriesters. Localement, la synthèse est effectuée à la manière dont est réalisée la synthèse d'un oligonucléotide sur support de silice dans un synthétiseur. Mais la différence est que la synthèse de tout l'ensemble des oligonucléotides est réalisée réalisant électrochimiquement simultanément, en opérations de déprotection ou de condensation sélectives sur une très petite surface, ce qui permet de masquer les oligonucléotides qui ne doivent pas réagir. Ceci permet de réaliser en parallèle la synthèse de différents oligonucléotides.

Bien entendu, les procédés brièvement exposés ci dessus pour illustrer la synthèse de copolymères [pyrrole/oligonucléotides-pyrrole] sont également appliquables à des analogues polynucléotidiques, par exemple des analogues de la chaîne sucre-phosphate tels que mono- ou dithiophosphates, méthylphosphonates, phosphotriesters et des analogues non-ioniques non phosphorylés tels formacétals, que carbamates, 35 sulfoxydes.

11

Les copolymères conformes à l'invention présentent une bonne stabilité aux contraintes mécaniques, à l'humididité, à la dessication, à la chaleur, aux bases, et sont dume compatibles avec un grand nombre de 5 réactions, ce qui autorise une large variété d'utilisations.

Les inventeurs ont procédé à l'hybridation sélective d'oligonucléotides à des oligonucléotides complémentaires fixés sur support de polypyrrole, et ont 10 constaté que l'utilisation de ce support confère les avantages suivants :

- Le copolymère conforme à l'invention est poreux, ce qui confère aux oligonucléotides fixés sur le support une bonne accessibilité pour l'hybridation avec 15 des acides nucléigues de séquence complémentaire. Cette accessibilité est mise en évidence par l'observation d'une hybridation proportionnelle à l'épaisseur de la couche de copolymère. Un oligonucléotide complémentaire se trouvant dans le milieu d'hybridation s'hybride trois 20 fois plus copolymère sur couche de une role/oligonucléotide-pyrrole trois fois plus épaisse (et donc renfermant trois fois plus d'oligonucléotide lié au support). La cinétique d'hybridation est voisine de celle qu'on observe avec les supports d'hybridation convention-25 nels. Il faut noter que dans les mêmes conditions, un oligonucléotide de séquence non complémentaire ne se fixe pas sur le support.
- Les Inventeurs ont également vérifié que l'hybridation est réversible et que tout oligonucléotide hybridé peut être relargué par chauffage, ou par traitement avec de la soude diluée, sans dommage pour le polypyrrole et l'oligonucléotide fixé.
- Comme il a été indiqué précédemment, une copolymérisation adressée est réalisable sur des surfaces 35 d'électrodes extrêment petites. Ceci permet de réaliser une matrice de points miniaturisée parfaitement ordonnée

12

sur un support, chacun de ces points portant un oligonucléotide de nature parfaitement définie. Les chaînes nucléiques cibles portant une séquence complémentaire à The chaine fixée sur le manypont s'hybrident sélentivement. 5 Il en résulte une densité locale d'acides nucléiques cibles extrêment élevée, ce qui rend leur détection plus aisée, voire même dans certains cas supprime la nécessité amplification préalable à d'une la détection. détection de l'hybridation peut en particulier être faite 10 par le biais de l'électrode qui a servi à préparer le copolymère, et qui peut servir ensuite pour la mesure des de dissociation qui se phénomènes d'association ou produiront L'hybridation surface. sa d'un acide nucléique complémentaire peut par exemple être suivie in 15 situ par mesure électrique sur l'électrode qui supporte le polymère conducteur électronique, soit par mesure directe, soit en marquant l'oligonucléotide cible par une molécule électroactive telle qu'une phénothiazine ou une quinone par exemple.

Il va de soi que les méthodes traditionnelles de détection des séquences cibles d'acides nucléiques sont également applicables.

Les inventeurs ont en outre réussi à synthétiser des oligonucléotides directement sur le copolymère conforme à l'Invention par déprotection électrochimique in situ.

De manière générale, l'assemblage d'un nucléotide sur une chaîne polynucléotidique en croissance sur
un support fait appel à une série de réactions qui met30 tent en jeu des groupements protecteurs pour diriger la
réaction sur une fonction donnée et l'empêcher sur une
autre. Les Inventeurs ont mis cette propriété à profit
pour orienter la réaction d'assemblage sur les surfaces
correspondant aux oligonucléotides choisis où l'on veut
35 insérer un nucléotide.

13

Conformément à l'Invention, le groupement protecteur de la chaîne en croissance de l'oligonucléotide peut être éliminé localement par une réaction électrochimique, une qui perment d'adjounteur une mucléatide à l'emplacement choisi.

Des avantages complémentaires découlent de cette possibilité d'effectuer, sur le support conforme à l'invention, une synthèse oligonucléotidique in situ. En effet, dans ce cas, il est possible de synthétiser in situ et en parallèle l'ensemble des oligonucléotides qui vont être disposés sur la matrice de points, au lieu de synthétiser indépendamment des oligonucléotides portant un bras pyrrole, puis d'effectuer des copolymérisations successives. Ceci permet d'envisager la réalisation industrielle de matrices de plusieurs milliers de microsurfaces.

La présente invention sera mieux comprise à l'aide du complément de description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de préparation et d'utilisation de copolymères conformes à l'invention.

PREPARATION D'UN SUPPORT POLYPYRROLE PAR COPOLYMERISATION
DE PYRROLE ET D'UN OLIGONUCLEOTIDE PORTANT UN GROUPE PYRROLE : PROPRIETES DE CE SUPPORT

EXEMPLE N° 1: SYNTHESE DES OLIGONUCLEOTIDES MODIFIES

25 I. - PREPARATION D'UN AMIDITE DE NUCLEOSIDE PYRROLE :

1ère METHODE

Le schéma réactionnel global de cette synthèse est illustré à la figure 1.

- Préparation du composé n° 1 (figure 1)

Ce composé peut être obtenu par réaction d'une diamine sur la diméthoxytrityl thiothymidine ou sur la diméthoxytrityl thiodésoxyuridine suivant les méthodes décrites par ROGET et al., [Nucleic Acids Res. 17, 7643-7651 (1989)].

14

- Préparation du composé n'2 (figure 1)

Le composé n'1 (2 g ; 3,1 mmoles) est séché par coévaporation dans l'acétonitrile anhydre et redisseus dans alla mel de diche pométhamm. Um ajoute a eq de dissuccinimidyl sébacoate (2,45 g ; 6,2 mmoles). La réaction est laissée 3 heures à température ambiante. Le produit obtenu est séparé sur colonne de silice (gradient de 0 à 10% de méthanol dans le chloroforme) ou précipité dans l'hexane (R = 60%). Il peut aussi être utilisé tel quel pour la synthèse du composé n° 3.

- Préparation du composé n° 3 (figure 1)

produit est préparé par ajout l'aminoéthylpyrrole (1,36 g ; 12,4 mmoles) au mélange réactionnel précédent ou de 220 mg d'aminoéthyl pyrrole (2 mmoles) au composé n° 2 obtenu après purification. Le pH est amené à 8-8,5 par ajout d'une amine tertiaire (triéthylamine). La réaction est laissée 2 heures et on ajoute 250 ml de chloroforme. La solution organique obtenue est lavée par 2 fois 100 ml de NaHCO3 0,5 M, et 100 ml d'eau distillée, puis séchée sur sulfate de sodium. Le produit est séparé sur colonne de silice avec méthanol dans le chloroforme (0 10%). évaporation du solvant, le composé n° 3 est repris par 10 ml d'éthanol et précipité dans 400 ml d'éther éthylique (R = 60%).

20

25

- Préparation du composé n° 4 (figure 1)

Le composé n°3 (100 mg; 0,11 mmoles) et du tétrazolate de diisopropylammonium (9 mg; 0,5 eq) sont séchés par coévaporation dans un mélange de 30 dichlorométhane (2 ml) et d'acétonitrile (3 ml) anhydres. Le résidu est repris par 2,5 ml de dichlorométhane stabilisé à l'amylène. De la bis-diisopropylaminocyano-éthoxyphosphine (39 µl; 1,2 eq) est ajoutée à travers un septum. Au bout de 2 heures de réaction, on ajoute 20 ml de dichlorométhane anhydre. La solution obtenue est lavée 2 fois par 25 ml de NaHCO3 saturé puis 25 ml d'eau

15

distillée. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et évaporée à sec. Le phosphoramidite obtenu est repris par 2 ml de dichlorométhane, précipité dans 100 ml d'hemanne met séché une muit mui dessicateur. Le compend n'4 est obtenu avec un rendement de 85%. Il est conservé sous argon à -20°C à l'abri de l'humidité.

2 METHODE :

Les étapes de ce procédé sont illustrées à la figure 2.

MODE OPERATOIRE:

Préparation du composé n° 18 (figure 2)

Ce composé peut être préparé par réaction d'une diamine sur la diméthoxytrityl thiothymidine ou sur la diméthoxytrityl thiodésoxyuridine suivant les méthodes décrites par ROGET et al. [Nucleic Acids Res.; 17, 7643-7651 (1989)].

Préparation du composé n' 19 (figure 2)

Le composé n° 18 (4 g ; 6.60 mmoles) est séché par coévaporation dans la pyridine anhydre et redissous dans 4 ml de pyridine anhydre et 40 ml de THF (tétrahydrofurane) anhydre.

ajoute 1.2 eq d'anhydride succinique (800 mg; 8 mmoles), et on laisse réagir pendant 1 h. On évapore les solvants puis, afin d'éliminer la pyridine, on coévapore au toluène. On ajoute 1.5 eq d'aminoéthyl pyrrole (1,1 ml; 9,9 mmoles). On coévapore au THF. On ajoute 30 ml THF 2 de et eg đe DCC (dicyclohexylcarbodiimide) (2,70 13.2 g ; mmole) préalablement dissoute dans 30ml de THF. On laisse la réaction la nuit. Le précipité est éliminé par filtration et lavé par du dichlorométhane jusqu'à ce qu'il soit blanc. Le filtrat est évaporé à sec et repris par 250 ml de dichlorométhane. La solution organique obtenue est lavée par 2 x 250 ml de NaHCO3 saturé puis 250 ml d'eau 35 distillée. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et évaporée à sec. Le produit (composé n° 19) est

16

purifié par chromatographie sur colonne de silice. Il est élué par $CH_2CL_2/MeOH/TEA$: 97,5/2,5/1. R = 67 %.

Préparation du composé n° 20 (figure 2)

The Homposé n° 19 (4500 mg : 10.75 mmoles), et du 5 tétrazolate de diisopropylammonium (63 mg; 0.37 mmoles) coévaporation séchés · dans du par sont dichlorométhane/acétonitrile : 2,5 ml/2,5 ml, puis repris par 5 ml de dichlorométhane. La bis-diisopropylaminocyanoéthoxyphosphine (280 µl; 0.9 mmoles) est ajoutée à 10 travers un septum. Au bout de 2 heures de réaction on ajoute 20 ml de dichlorométhane. La solution organique obtenue est lavée par 2 x 25 ml de NaHCO3 saturé puis 25 ml de NaCl saturé. La phase organique est séchée sur Na₂SO₄ et évaporée à sec. Le résidu de l'évaporation est 15 repris par 5 ml de dichlorométhane. Le produit (composé n' 20) est obtenu par précipitation dans l'hexane, avec un rendement de 78 %. Après séchage une nuit dans un dessicateur sous vide, il est conservé sous argon à -20°C à l'abri de l'humidité.

II. - PREPARATION D'UN NUCLEOSIDE PYRROLE

- Préparation du composé n° 5

20

Le composé n'4 (68 mg ; 0,06 mmoles) est redissous dans 300 µl d'acétonitrile anhydre (solution 0,2 M). Ce produit est utilisé pour préparer un oligonu25 cléotide (Oligo-1-pyr) de séquence Pyr-TGT ACC TGA ATC GTC CGC CAT, dans laquelle Pyr représente le dérivé de nucléotide correspondant au composé n'4. La préparation de cet oligonucléotide est réalisée sur un synthétiseur automatique d'ADN (Applied Biosystems 381A) suivant les procédures décrites par le fabricant. Le composé n' 4 de l'invention est soumis au même cycle de synthèse que les phosphoramidites normaux (A C G T). Seuls la concentration (0,2 M au lieu de 0,1 M) et le temps de réaction (30 secondes au lieu de 15 secondes) sont augmentés pour le composé n' 4.

17

Après synthèse, l'oligonucléotide-pyrrole est détritylé sur le support, par action de TCA (acide trichloracétique) à 3%. Il est coupé du support par 4 x 500 de MALOH à 28%. Interdeutitage de catre malantina pendent 16 heures à 60°C permet d'éliminer les groupements protecteurs. Le composé n°5 (représenté figure 3) est obtenu par chromatographie en phase inverse en utilisant un gradient de 10 à 50% d'acétonitrile dans l'acétate de triéthylammonium (25 mM, pH 7).

Le composé n° 20 peut être utilisé de la même façon que le composé n° 4.

EXEMPLE 2 : PREPARATION DU SUPPORT PCE-POLYNUCLEOTIDE PAR COPOLYMERISATION ELECTRONIQUE (composé n° 6, figure 3)

A - Principe de la technique

Les noyaux pyrroles oxydés sont capables de se polymériser pour former un polymère insoluble, le polypyrrole. Une cellule d'électropolymérisation est schématisée à la figure 4a : cette cellule comprend une électrode de travail (1), une contre-électrode (2), et une électrode de référence (3).

Si l'oxydation est réalisée par voie électrochimique, la synthèse du polypyrrole n'aura lieu que sur
l'électrode de travail. Ceci permet donc une synthèse
très localisée d'un polymère. Un oligonucléotide portant
au bout d'un bras un noyau pyrrole peut donc être inséré
dans le polymère simplement par copolymérisation des pyrroles. On obtient ainsi le polymère désiré (composé 6,
figure 3).

Le polymère formé (polypyrrole) étant conduc-30 teur, ces réactions peuvent être poursuivies et plusieurs cycles de synthèse peuvent être réalisés (il y a seulement une variation de résistance de l'électrode à chaque cycle).

B - Méthode

La polymérisation est conduite sur une électrode de platine de 60 mm² dans une solution contenant

18

10-2 M de pyrrole, 5.10-7 M de pyrrole substitué, oligonucléotide porteur d'un groupe pyrrole en 5' (Oligo-1-pyr) et 0,1 M de LiClO₄ (dopant).

Composé n' 5, Oligo-1-pyr) a été synthétisé selon la méthode décrite ci-dessus à l'exemple 1, et purifié par HPLC sur phase inverse. Un oligonucléotide de même séquence (Oligo-1) ne portant pas de pyrrole a servi de contrôle négatif.

Ces deux produits ont été marqués en 5' par du ³²P afin de suivre plus facilement les réactions de copolymérisation.

Les réactions d'oxydation du monomère et de réduction du polymère sont assurées par une variation cy15 clique du potentiel entre -0,4 et +0,9 V/ECS. La figure 4b représente les courbes de voltampérométrie cyclique (intensité en fonction du potentiel) au cours de 12 cycles de polymérisation.

L'intégration du courant par rapport au temps 20 (quantité d'électrons consommée) permet une évaluation de la masse de polymère formé sur la surface de l'électrode et donc de l'épaisseur du film (de l'ordre de 0,2 μ m pour 5.10⁻²C).

C - Résultats

* <u>Stabilité d'un oligonucléotide dans les</u> conditions d'électropolymérisation.

Le contrôle par HPLC de l'oligonucléotide en solution soumis à l'électropolymérisation ne montre aucune dégradation de celui-ci.

* Migration propre d'un oligonucléotide soumis à un potentiel.

Un acide nucléique est une molécule polyanionique capable de migrer dans un champ électrique mais, de par la présence des ions perchlorate dans le milieu, aucune migration n'est observée. D'autre part, aucune ad-

19

sorption des oligonucléotides sur un polypyrrole préformé n'est mesurable.

- * Spécificité et du taux d'incorporation des Chicornelégtides Cors de la copolymérication.
- 1 La polymérisation du pyrrole est conduite en présence de l'oligonucléotide 1 non modifié oligo-1 (TGT ACC TGA ATC GTC CGC CAT).

Oligo-1: 10⁻⁹ M dans le milieu réactionnel
Oligo-1 sur support: 4.10⁻¹² mol, soit 0,4%
10 d'incorporation non spécifique.

2 - La polymérisation est conduite en présence de l'oligonucléotide modifié Oligo-1-pyr (P TGT ACC TGA ATC GTC CGC CAT)

Oligo-1-pyr : 10⁻⁹ M dans le milieu 15 réactionnel

Oligo-1-pyr sur support : 7,2.10⁻¹² mol, soit 0,72% d'incorporation.

44% des oligonucléotides-pyrroles détectés sur le support sont effectivement fixés par le groupe pyr20 role. Cependant, en ajoutant 0,2 M de thymidine 5' phosphate dans la solution d'électropolymérisation, la spécificité d'accrochage s'élève alors à 80%, par diminution de la fixation de l'oligonucléotide non modifié.

* <u>Réactivité électrochimique de l'oligonu-</u> 25 <u>cléotide-pyrrole</u>.

La solution de départ contient 1 oligonucléotide-pyrrole pour 20 000 monomères pyrrole. Par le calcul de la masse du polymère formé et par la quantité d'oligonucléotide fixé, on estime que le polymère com-30 prend 1 oligonucléotide-pyrrole pour 60 000 maillons pyrrole.

L'oligonucléotide-pyrrole s'incorpore donc 3 fois moins qu'un pyrrole libre, ce qui constitue un taux d'incorporation tout-à-fait satisfaisant.

20

* Densité de fixation.

Dans les conditions expérimentales exposées ci-dessus, 5,3 pmoles/cm2 d'oligonucléotides sont fixées.

La proportion d'oligonucleotide invégré dens 5 le polymère (1/60 000) peut être facilement améliorée par augmentation du rapport [oligonucléotide-pyrrole/pyrrole monomère] dans le milieu réactionnel. Ceci peut être réalisé de trois différentes façons

- Augmentation de la quantité d'oligo-10 nucléotide ;
 - Diminution de la concentration de pyrrole libre;
 - Diminution du volume réactionnel.

EXEMPLE 3: PROPRIETES DES COPOLYMERES OLIGONUCLEOTIDES-5 POLYPYRROLE CONFORMES A L'INVENTION: UTILISATION COMME SUPPORT D'HYBRIDATION D'ACIDES NUCLEIQUES.

Un support polypyrrole portant l'oligonucléotide Oligo-1 a été synthétisé selon la méthode
décrite à l'exemple 2. L'électropolymérisation a été
20 conduite jusqu'aux charges de 5.10⁻² C pour obtenir un
support de 0,2 μm d'épaisseur, et de 15.10⁻² C pour obtenir un support de 0,6 μm d'épaisseur. Les réactions
d'hybridation sont effectuées dans un tampon phosphate 20
mM pH 7,4, NaCl 300 mM, SDS 0,5%. Les lavages sont
25 réalisés dans le même tampon mais dilué 4 fois. Toutes
ces réactions sont effectuées à température ambiante.

Résultats

L'accessibilité des oligonucléotides greffés a été vérifiée par leur capacité d'hybridation avec d'un oligonucléotide complémentaire marqué au ³²P se trouvant dans le milieu liquide environnant.

a) Hybridation

La cinétique d'hybridation des supports de différentes épaisseurs est comparable, et la capacité totale d'hybridation est proportionnelle à l'épaisseur du support, comme le montre la figure 5, qui représente en

21

abscisse le temps d'hybridation (en minutes), et en ordonnée la quantité d'oligonucléotide complémentaire marqué au ³²P fixé au support (en cpm), pour deux épaissaurs milliérances : Mel = mapport de 0,24m d'épaisseur; (Δ) = support de 0,6 μm d'épaisseur.

b) Dénaturation

Il est possible de suivre la dénaturation des duplex de façon continue, ce qui montre la réversibilité du phénomène d'hybridation. Les figures 6a) et 6b) illus10 trent respectivement la quantité d'oligonucléotides restant sur l'électrode et la vitesse de dénaturation en fonction de la température de lavage (pour une variation de température de 1°C par minute) sur les supports d'épaisseur différente : (•) : 0,2 μm; (•) = 0,6 μm.

D'autre part, il a été vérifié que le support oligonucléotide-polypyrrole n'est pas affecté par des cycles de dénaturation/renaturation.

Dans les conditions expérimentales mises en oeuvre, la vitesse maximale de dénaturation est atteinte 20 à 60°C environ, ce qui correspond au point de fusion théorique de l'oligonucléotide (61,5°C).

EXEMPLE N° 4: SYNTHESE IN SITU D'OLIGONUCLEOTIDES SUR SUPPORT POLYPYRROLE

I. - FIXATION DU 1er NUCLEOTIDE

25 <u>lère METHODE</u>

Préparation du composé n° 13

Le schéma réactionnel est illustré par la figure 7.

Le support (composé n'8, figure 7) est réalisé 30 par électropolymérisation d'une solution de pyrrole et d'aminoéthylpyrrole (10⁻² M/10⁻³ M) en présence de LiClO₄ 0,1 M dans l'acétonitrile. L'électropolymérisation se fait par balayage de -0,3 V à +0,85 V par rapport à Ag/Ag+ 10⁻² M sur une électrode de platine de 60 mm².

22

- Préparation du composé n° 11 (figure 7)

Le composé n'8 est lavé par de l'acétonitrile anhydre (2 x 5 ml) puis par de la triéthylamine dans l'acetomicule (500 ml / 5 ml).

10 mg de nucléoside activé (composé n° 2) sont 5 séchés par coévaporation dans l'acétonitrile anhydre, repris par 500 µl d'acétonitrile anhydre et ajoutés au support dans un flacon hermétiquement bouché. L'ensemble agitation est placé mécanique sous douce pendant support retiré et 24 heures. Le est lavé par puis l'acétonitrile du dichlorométhane jusqu'à disparition de la couleur du trityle dans les solvants de lavage.

Les fonctions amine du support n'ayant pas 15 réagi avec le nucléoside doivent être bloquées. Ceci a été effectué par "capping" par un mélange d'anhydride acétique-N-méthylimidazole dans la pyridine. La réaction est laissée 6 heures. Le support fonctionnalisé (composé n' 11) est ensuite lavé intensivement par 3 x 10ml de 20 pyridine, 3 x 10ml d'acétonitrile et 3 x 10ml de dichlorométhane successivement.

2ème METHODE

Le schéma réactionnel est illustré à la figure 8.

25 - Préparation du composé n° 14 (figure 8)

Le polypyrrole aminé (composé n° 8) est lavé par de l'acétonitrile anhydre (2 x 5 ml) puis par de la triéthylamine dans l'acétonitrile (500 µl/5 ml). Le nucléoside activé (composé n° 2) (20 mg) est séché par 30 coévaporation dans l'acétonitrile anhydre, repris par 1 ml d'acétonitrile anhydre et ajouté au support (composé n°8) dans un flacon hermétiquement bouché. L'ensemble est placé sous agitation mécanique douce pendant 24 heures. Le support greffé (composé n° 14) est lavé par de 35 l'acétonitrile puis du dichlorométhane jusqu'à dispari-

23

tion#de la couleur du trityle dans les solvants de lavage lors*de leur acidification.

- Préparation du composé n° 15 (figure 8)

Les Tenerions arovol secondaire apportées qui 5 le mucléoside ainsi que les fonctions amine du support n'ayant pas réagi doivent être masquées. Pour cela, on réalise un blocage par un mélange d'anhydride acétique/Nméthylimidazole dans la pyridine (1 ml) pendant 6 heures. lavage par de la pyridine (2 × 5 ml),10 l'acétronitrile dichlorométhane (2 X 5 ml) et du (2 x 5 ml) permet d'obtenir le composé n° 15.

II. - ELONGATION DE L'OLIGONUCLEOTIDE

- Préparation du composé n° 12 (figure 7)
- Le trimère d(CCT) a été préparé sur élec-15 trode de platine recouverte de polypyrrole par deux méthodes :
 - . Synthèse avec déprotection chimique, suivant le cycle habituel de la synthèse phosphoramidite,
 - . Synthèse avec détritylation électrochimique.

a) Synthèse chimique

20

30

On effectue, autant de fois que nécessaire, les étapes suivantes, chacune correspondant à la fixation d'un nucléotide ; ces étapes sont représentées à la figure 9 :

- Détritylation du support par 4 x 500 μl d'acide trichloroacétique à 2% dans le dichlorométhane;
 - Rinçage par de l'acétonitrile pour enlever le réactif (5 x 1 ml) ;
 - Lavage par de l'acétonitrile anhydre pour synthèse d'ADN (3 x 1 ml) ;
 - Ajout de 250 μ l de phosphoramidite 0,1 M et 250 μ l de tétrazole 0,5 M ;
 - Couplage (2 mm) et élimination de la solution nucléosidique;
- 35 Rinçage par de l'acétonitrile (5 x 1 ml);

PCT/FR94/00354 WO 94/22889

24

- Capping anhydride acétique/méthylimidazole (500 μl, lmn);
- Rinçage par de l'acétonitrile (2 x 1 ml) ;
- Onydation par iode/lutidine 1 mm #200 pl., 1 mm 4
- Rinçage par 5 x 1 ml d'acétonitrile ; 5

15

35

- Détritylation, et début nouveau d'un cycle, etc ...

La mesure des trityles donne respectivement à l'issue de chaque cycle: 0,090 DO/2 ml (dT), 0,095 DO/2 ml (dCT) et 10 0,087 DO/2 ml (dCCT).

b) Synthèse avec déprotection électrochimique

Les étapes de synthèse sont les mêmes que pour la synthèse chimique ci-dessus, mais la détritylation est réalisée par application d'un potentiel de 1,2 V pendant 5 mn.

La détritylation n'est pas quantifiable, car le cation trityle formé est capté par l'anode, ce qui le soustrait à la mesure. Le cycle de couplage a cependant été réalisé.

20 - Préparation du composé n° 13 (figure 7)

La coupure du support et l'élimination des groupements protecteurs sont faites par 2 ml d'ammoniaque dans un tube en verre fermé par un bouchon à vis la réaceffectuée pendant 48 heures à température tion est 25 ambiante.

Les témoins préparés sur colonne de silice sont déprotégés par 4 x 250 µl d'ammoniaque pour les décrocher du support (t = $4 \times 1/2$ h). La solution ammoniacale est ensuite laissée 48 heures à température 30 ambiante. Les solutions sont évaporées et analysées par chromatographie en phase inverse sur une colonne C4, 5 µm de 25 cm. On applique un gradient de 0 à 30% de B (Acétate de triéthylammonium 25 mM, pH 7 et acétonitrile 50%) dans A (Acétate de triéthylammonium 25 mM, pH 7) en 30 min.

25

- Préparation du composé n' 16 (figure 10)

Le composé n° 16 est synthétisé suivant le même protocole que le composé n° 12 avec des résultats pour la fétirité la la control de la nature du bras espaceur influe peu sur la synthèse chimique.

- Préparation du composé n° 17 (figure 10)

Le composé n° 16 est déprotégé 48 heures à température ambiante dans l'ammoniaque à 28% dans un 10 flacon hermétiquement bouché. Le groupement diméthoxytrityle est ensuite coupé par l'acide trichloroacétique à 3% (3 x 3 ml) et mesuré pour vérifier que l'oligonucléotide est toujours sur le support.

EXEMPLE N. 5 : COPOLYMERISATION D'OLIGONUCLEOTIDES-15 PYRROLE SUR DES MICROELECTRODES

Une matrice de quatre électrodes représentée à la figure 11a est réalisée par inclusion de quatre fils de platine (1) (diamètre 0,6 mm) dans un cylindre de verre (2) (diamètre 5 mm x 10 mm de hauteur). Une des électrodes est utilisée comme contre-électrode (3). Ce système de matrice permet de fixer des oligonucléotides différents sur chaque point de la matrice.

La matrice d'électrodes est plongée dans un récipient (4), où est effectuée la réaction, et où est 25 également immergée une électrode de référence (5).

Les 3 électrodes de travail sont successivement recouvertes électrochimiquement par un copolymère composé de pyrrole et d'oligonucléotides capables de détecter par hybridation une mutation du 30 codon 61 du gène ras H humain. Ces 3 oligonucléotides portant en 5' un groupe pyrrole sont les suivants :

- oligo normal : 5' Pyr TCCTCCTGGCCGG 3'
- oligo muté A : 5' Pyr TCCTCCAGGCCGG 3'
- oligo muté C : 5' Pyr TCCTCCGGCCGG 3'
- Chaque oligonucléotide est copolymérisé successivement sur chaque électrode dans les conditions

décrites dans l'exemple 2, mais dans un volume réactionnel de 300 μl au lieu de 3 m l.

Les voltampérogrammes obtenus sont représentés sur la l'Agure 11b : ((1) polyméticulion sur la première polymérisation 5 électrode : (2) la sur polymérisation troisième (3) la sur électrode : électrode) Ces voltampérogrammes sont très réguliers et très reproductibles aussi bien à charge réduite (2 à 4.10-4 C, courbes du haut) qu'à forte charge (1 à 10 1,3.10 $^{-3}$ C, courbes du bas). Dans ces conditions, 6.10⁻¹⁴ moles d'oligonucléotide sont fixées sur 0,3 mm² (soit 18 pmoles/cm²) pour une épaisseur de film de 0,1 μm (charge de 10^{-4} C).

- <u>Détection d'une mutation pontuelle d'un</u>

15 acide nucléique par hybridation sur une matrice 3 points.

Trois fragments d'acide nucléique d'une longueur de 51 nucléotides sont utilisés afin de simuler les mutations ras H naturelles recherchées.

Ces trois acides nucléiques ont pour

- 20 séquence :
 - 5' CTGTTGGACATCCTGGATGCCGGCCAGGAGGAGTACAGCGCCATGCGCGAC 3'
 - ras H muté T :

- ras H normal :

- 5' CTGTTGGACATCCTGGATGCCGGCCTGGAGGAGTACAGCGCCATGCGCGAC 3'
- 25 ras H muté G:
 - 5' CTGTTGGACATCCTGGATGCCGGCCGGGAGGAGTACAGCGCCATGCGCGAC 3'

Ils sont spécifiquement reconnus par hybridation avec les sondes fixées sur la matrice ; respectivement oligo normal, oligo muté A, oligo muté C.

La réaction d'hybridation est réalisée à 25°C durant 1 heure, dans un tampon phosphate 20 mM, pH 7,4, NaCl 300 mM, SDS 0,5% contenant 0,1 pmole d'acide nucléique à détecter, marqué en 5' par du 32P. La matrice est ensuite lavée dans le même tampon à 35°C. La détection est réalisée par autoradiographie de la matrice sur un film photo. Dans ces conditions, l'hybridation de

27

l'acide nucléique cible n'a lieu que sur l'électrode portant l'oligonucléotide de séquence strictement complémentaire ; aucune hybridation croisée n'est décelable.

La détection spécifique d'une mutation ponctuelle est donc possible grâce à cette matrice.

EXEMPLE 6 : UTILISATION D'ULTRA-MICROELECTRODES.

Un système représenté à la figure 12 est composé de 10 électrodès d'or déposées sur une plaquette 10 de verre ; la largeur des électrodes peut varier de 10 à 100 µm et la longueur de la zone active (zone plongée dans la solution) est de l'ordre de 2 mm. Un autre système a été fabriqué par dépôt sélectif d'or sur un substrat isolant d'oxyde de silicium, puis isolation des 15 connexions. Des matrices constituées d'électrodes carrées de 25 à 200 µm de côté sont ainsi obtenues.

Dans les deux cas, la copolymérisation de pyrrole et d'oligonucléotide-pyrrole peut être effectuée sur chaque électrode, selon le procédé décrit dans l'exemple 5 et les films de polypyrrole obtenus sont de bonne qualité et leur épaisseur peut être parfaitement maitrisée, comme décrit à l'exemple 2.

20

MODE OPERATOIRE :

EXEMPLE 7: SYNTHESE IN SITU D'OLIGONUCLEOTIDES: DEPROTECTION ELECTROCHIMIQUE DE 5'-TTCTGAGG-3'

La synthèse a été conduite sur un support de polypyrrole aminé (composé n° 8), portant un bras clivable pour les besoins de l'analyse ultérieure de l'oligonucléotide formé.

Synthèse de 5'-TTCTGAGG-3' avec une étape de déprotection électrochimique de 5'-TTCTGAGG-3'

L'amidite de thymidine introduit en position (5) à partir de l'extrémité 3' de l'oligonucléotide est déprotégé par application d'un potentiel de +1,1 V pendant 15 mn lorsque le groupement protecteur est le thiopixyle, ou de -1,3 V pendant 15 mn lorsque le

28

groupement protecteur est le groupement p-nitro-benzoyle. Les autres nucléosides sont introduits sous forme d'amidites tritylés, et sont déprotégés chimiquement, par décrirégration par l'acide "critérioroacétique.

1) Protection par un groupement p-nitrobenzovle:

Les étapes de préparation du nucléoside protégé sont illustrées par la figure 13.

- Synthèse de la p-nitrobenzoylthymidine 10 (composé n° 21 : figure 13)

La thymidine (2,42 g; 10 mmoles) est séchée par coévaporation dans la pyridine, puis reprise par 200 ml de pyridine anhydre et refroidie à 4°C. On ajoute le chlorure de p-nitrobenzoyle (2,04 g; 11 mmoles). On laisse remonter la température et on laisse la réaction la nuit à température ambiante. La réaction est arrêtée par 5 ml de bicarbonate de sodium saturé. Le mélange réactionnel est concentré puis repris par 500 ml de chloroforme. La solution organique obtenue est lavée par 2 x 500 ml de NaHCO3 0,5 M puis 250 ml de NaCl saturé. Les phases aqueuses sont contre-extraites par 100 ml de CHCl3. Les phases organiques sont évaporées. Le produit pur est obtenu par chromatographie sur colonne de silice. Il est élué par 5 % de méthanol dans le chloroforme.

- Synthèse de l'amidite de la p-nitrobenzoylthymidine (composé n° 22 : figure 13)

Le composé n° 21 (1.96 g ; 5 mmoles) et le tétrazolate de diisopropylammonium (428 mg ; 2.5 mmole)

30 sont séchés par coévaporation à partir d'un solvant dichlorométhane/acétonitrile anhydre. Ces réactifs sont repris par 25 ml de dichlorométhane anhydre et on ajoute la bis-diisopropylaminocyanoéthoxyphosphine (1.8 g ; 6 mmoles). Après 2 h de réaction (à l'abri de l'oxygène et de l'humidité) le mélange réactionnel est dilué par 250 ml de dichlorométhane et lavé successivement par 2 x 250

29

ml de bicarbonate de sodium 0,5 M et 250 ml de chlorure de sodium saturé. La phase organique est évaporée. Le résidu est repris par 10 ml de dichlorométhane. Le produit (compané 22) est estenz par précipitation dans 1 hexane, puis séché sous vide et stocké sous argon.

R = 84 %.

2) Protection par un groupement thiopixyle

Les étapes de préparation du nucléoside protégé sont illustrées par la figure 14.

- Synthèse de la thiopixylthymidine (composé n° 23 : figure 14)

La thymidine (2.42 g ; 10 mmoles) est séchée par coévaporation dans la pyridine, reprise par 100 ml de pyridine anhydre, refroidie à 4°C, et mise en réaction avec le chlorure de thiopixyle (3.4 g ; 11 mmoles). Après remontée progressive de la température jusqu'à la température ambiante, on laisse la réaction s'effectuée penant une nuit (8 à 12 environ). La réaction est stoppée par 10 ml de NaHCO3. Le solvant est évaporé, et le résidu est 250 ml de dichlorométhane. repris par La organique obtenue est extraite par 2 x 250 ml de NaHCO3 saturé puis par 250 ml d'eau distillée. Les phases aqueuses sont contre-extraites par 100 ml de chloroforme. La phase organique est évaporée. Le produit est purifié 25 sur colonne de silice avec 0,5 % de TEA (triéthylamine) dans les solvants. Il est enfin élué par 5 % de méthanol dans le dichlorométhane (+ 0,5 % TEA). R = 52%.

- Synthèse de l'amidite de la thiopixylthymidine (composé n° 24, figure 14)

Le composé n° 24 est préparé à partir du composé n° 23 (5 mmoles) suivant le même mode opératoire que le composé n° 22. R = 78 %.

3) Fixation du premier nucléoside

Les étapes de cette fixation sont illustrées à 35 la figure 15.

30

La synthèse de cet oligonucléotide se fait sur un ruban de platine (3 x 10 mm) sur lequel on a copolymérisé un mélange de pyrrole et d'aminoéthyl 'pyrrole (9:1).

Le premier nucléoside (position 1- extrémité 3') est couplé sur l'amino éthyl pyrrole (composé n° 8) suivant les méthodes décrites pour la fonctionnalisation des supports de silice [K. MIYOSHI et al, Nucleic Acids Res.; 8, (22), 5473-5489 (1989)], à partir d'un ester 10 activé N-isobutyryl 2'-désoxyguanosine (composé n° 25 : (figure 13a).

5

Le composé n° 26 (10 mg) est dissous dans 500 µl d'acétonitrile. On ajoute l'électrode de platine recouverte de polypyrrole fonctionnalisé, et 1 µl de 15 triéthylamine. La réaction est agitée mécaniquement 20 heures à température ambiante. L'électrode greffée (composé n° 26) est retirée, et lavée abondamment par de l'acétonitrile puis par du dichlorométhane.

Les fonctions amine n'ayant pas réagi sont 20 bloquées à l'anhydride acétique (10 % dans 500 µl de pyridine) pendant 6 heures. L'électrode greffée est lavée à la pyridine et au méthanol puis séchée.

4) Synthèse de l'oligonucléotide dTTCTGAGG

L'électrode greffée est placée dans 25 colonne OPC® vidée (APPLIED BIOSYSTEMS). Le remplissage est terminé par des copeaux de téflon afin de minimiser le volume résiduel. Les nucléosides en position 2, 3, et 4 sont ajoutés suivant les prescriptions du fabricant (APPLIED BIOSYSTEMS) pour le "cycle 1 µmole" sur le 30 synthétiseur 381A. La déprotection chimique du groupe diméthoxytrityle entre chaque étape est réalisée par le TCA dans le dichlorométhane dans les conditions recommandées par le fabricant.

L'amidite en position 5 (composé n° 22 ou 35 composé n' 24) est couplé suivant la même méthode que les amidites normaux avec un temps de couplage de 1 mn. On

31

procède à l'oxydation de la liaison phosphite triester créée, et au capping suivant le mode opératoire classique. L'électrode est sortie, de la colonne et on procède à la déprotection electrochimique.

Si on utilise le composé n° 22 le groupement p-nitrobenzoyle est coupé en plongeant l'électrode dans l'électrolyte suivant : tétrabutylammonium perchlorate 0,1 M dans le méthanol, et en appliquant un potentiel de -1,3 V pendant 15 mm.

Si on utilise le composé n° 24 le thiopixyle est coupé en appliquant un potentiel de +1,1 V pendant 15 mn, l'électrolyte étant du tétrabutylammonium perchlorate 0,1 M dans l'acétonitrile.

Dans les deux cas, après coupure du groupement protecteur du nucléosite T en position 5', l'électrode est replacée dans la colonne avec les copeaux de téflon, et la synthèse est poursuivie en ajoutant successivement les amidites C (position 6), T (position 7), T (position 8).

Quand la synthèse est terminée l'oligonucléotide est coupé du support : l'électrode est traitée par 4 x 500 µl d'ammoniaque à 28 % en flacon bouché pendant 4 x 1/2 h. Les 4 fractions sont regroupées dans un flacon WHEATON, de 4 ml bouché, et laissées 16 h à 55°C pour déprotéger l'oligonucléotide.

Après coévaporation en présence de TEA, un aliquot (1/100ème) de l'oligonucléotide obtenu est marqué en 5' par du 32P en présence de polynucléotide kinase puis analysé par électrophorèse sur gel de polyacrylamide. L'analyse par électrophorèse sur gel d'acrylamide montre la présence du produit désiré (8 mère) ainsi que l'absence de l'oligonucléotide (5 mère) dont la présence indiquerait une mauvaise déprotection électrochimique de l'amidite de thymidine.

REVENDICATIONS

1) Copolymère, caractérisé en ce qu'il répond à la formule générale (I) suivante :

 $-[A]_{x}-[A]_{y} [B]_{z}$

5

- dans laquelle l'unité A représente un monomère d'un polymère conducteur électronique, l'unité B représente un nucléotide, un oligonucléotide ou un de leurs analogues, x, y et z représentent des nombres entiers égaux ou supérieurs à 1, ou y peut être égal à 0, et l'représente une liaison covalente, ou un bras espaceur.
 - 2) Copolymère selon la revendication 1, caractérisé en ce que A représente une unité monomère d'un PCE choisi dans le groupe comprenant le polyacétylène, la polyazine, le poly(p-phénylène poly(p-phénylène), le vinylène), polypyrène, polypyrrole, le le le le polyfuranne, le polysélénophène, polythiophène, polypyridazine, le polycarbazole, la polyaniline.
 - 3) Copolymère selon la revendication 2, caractérisé en ce que A est une unité pyrrole.
- 4) Copolymère selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le rapport x/y est compris entre 1/5 et 1/100.000
- 5) Copolymère selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que l'représente 30 un bras espaceur répondant à la formule suivante :

$$-R_1-[(CH_2)_n-R_2]_x-[CH_2)_m-R_3]_y-(CH_2)_p$$
-dans laquelle :

-n est un nombre entier de 1 à 10 ;

-m est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 10 ;

-x est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 10 ;
-x est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 8 ;

33

-y est égal à 0 ou est un nombre entier de 1 à 8 ; -R₁, R₂ et R₃ qui peuvent être identiques ou différents représentent :

CHIZ, W; "E; "NR"; "CO; CH=CH; "NA"CO; CCNR'; NASG2;

5

- 10 où R' représente un atome d'hydrogène ou une chaîne alkyle en C_1 à C_{12} .
- 6) Procédé de préparation d'un copolymère de formule générale (I) selon une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes :
 - une première étape, au cours de laquelle on procède à la préparation d'un copolymère de formule générale (II) :

$$-[A^*]_{x^-}[A]_{y^-}$$
 (II)

dans laquelle A, x et y sont tels que définis dans la revendication 1, et A* représente A fonctionnalisé.

- une deuxième étape au cours de laquelle on procède à la fixation, sur le polymère de formule (II) d'au moins un groupe de formule générale (III) :

$$l^* - [B]_z$$
 (III)

30

dans laquelle B et z sont tels que définis précédemment et l^{\star} est un bras activé capable de se lier à \mathbf{A}^{\star} .

15

- 7) Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que l'étape de préparation du copolymère de formule générale (II) et/ou l'étape de fixation du groupe de formule générale (III) sont l'étéretuées par reaccion électrochimique.
 - 8) Procédé de préparation d'un copolymère de formule générale (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce qu'il comprend au moins les étapes suivantes :
- une étape a) au cours de laquelle on procède à la préparation du composé de formule générale (IV) :

dans lequel A, B, z, et l sont tels que définis ci-dessus,

- une étape b) au cours de laquelle on procède à la copolymérisation du composé (IV) avec le monomère A.
- 9) Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que l'étape b), est effectuée par copolymérisation électrochimique du composé (IV) avec les 25 monomères A.
- 10) Procédé selon l'une quelconque des revendications 6 à 9, caractérisé en ce que l'on procède en outre à l'élongation de B_Z, en plusieurs étapes successives, chacune de ces étapes étant constituée par la 30 fixation d'un ou plusieurs unités B.
 - ll) Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que l'élongation de ${\bf B_Z}$ fait intervenir une suite de réactions électrochimiques.
- 12) Procédé selon une quelconque des revendi-35 cations 7, 9 ou 11, caractérisé en ce qu'il est mis en oeuvre à la surface d'une électrode.

WO 94/22889 PCT/FR94/00354

35

- 13) Utilisation d'un polymère conducteur électronique comme support pour la fixation par liaison covalente, d'au moins un nucléotide, ou d'au moins un oligonaucléotide.
- 14) Utilisation d'un copolymère selon l'une quelconque des revendication 1 à 5 comme support de synthèse polynucléotidique.
- 15) Utilisation d'un copolymère selon l'une quelconque des revendication 1 à 5 comme support 10 d'hybridation d'acides nucléiques.
 - 16) Electrode, caractérisée en ce que sa surface est constituée par un revêtement comprenant un copolymère de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 17) Dispositif utilisable pour des réactions de synthèse et d'hybridation d'acides nucléiques, caractérisé en ce qu'il comprend une ou plusieurs électrodes selon la revendication 16, lesquelles électrodes peuvent être identiques ou différentes.
- 18) Dispositif selon la revendication 17, caractérisé en ce qu'il comprend plusieurs électrodes, dont au moins deux portent chacune un groupe Bz différent.

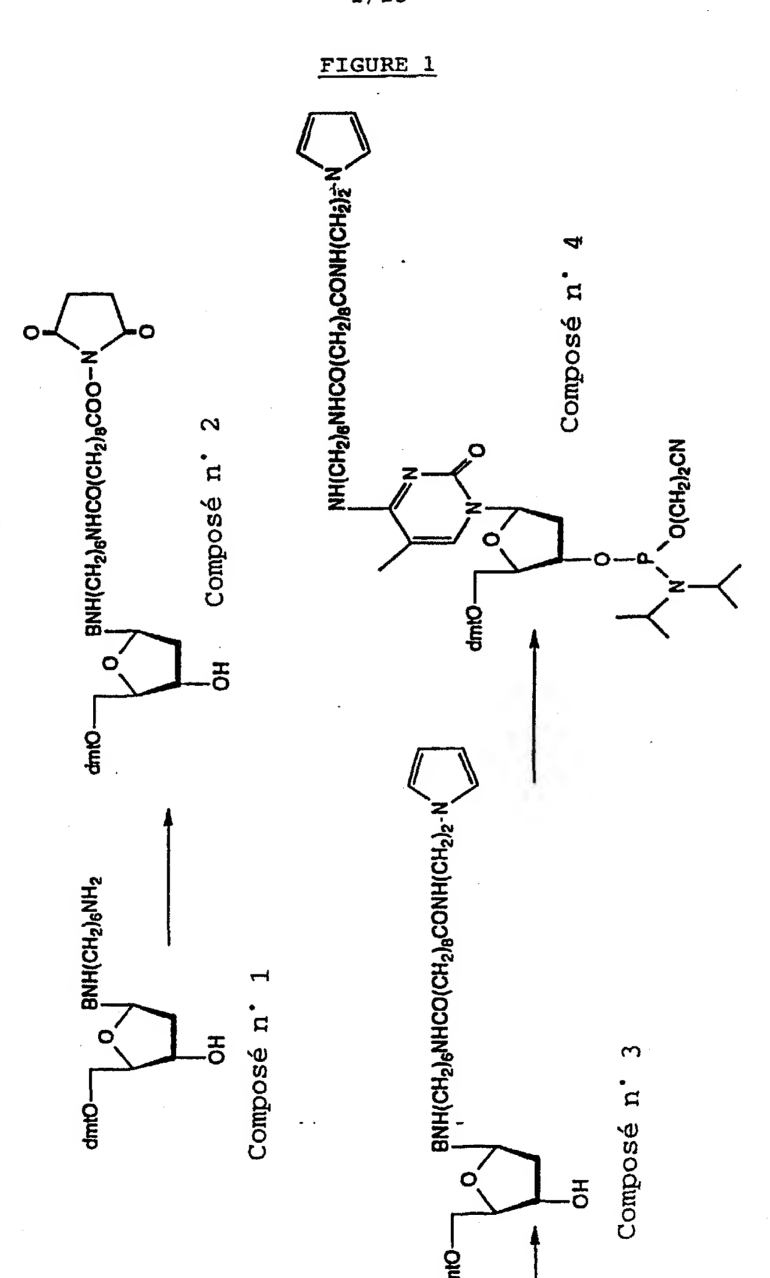
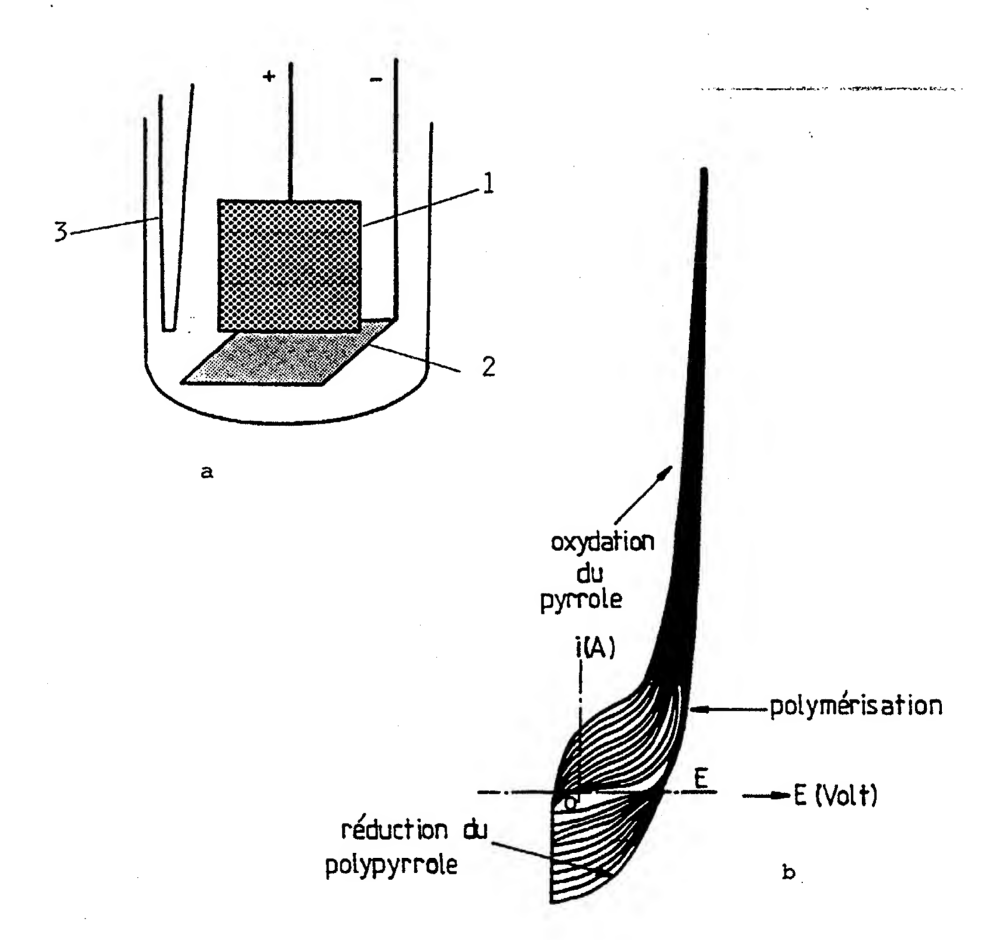


FIGURE 2

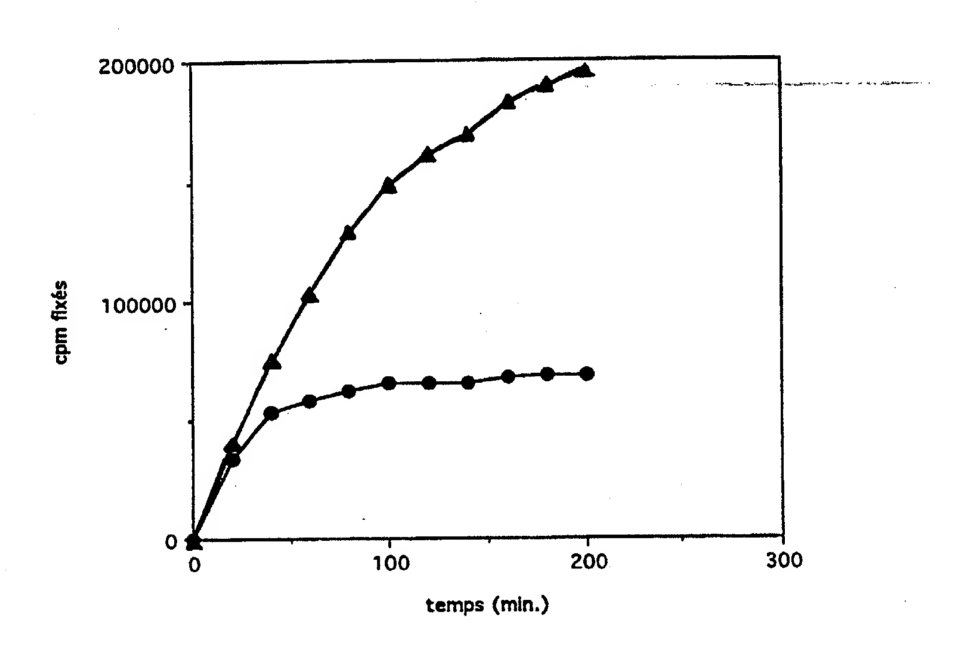
FIGURE 4



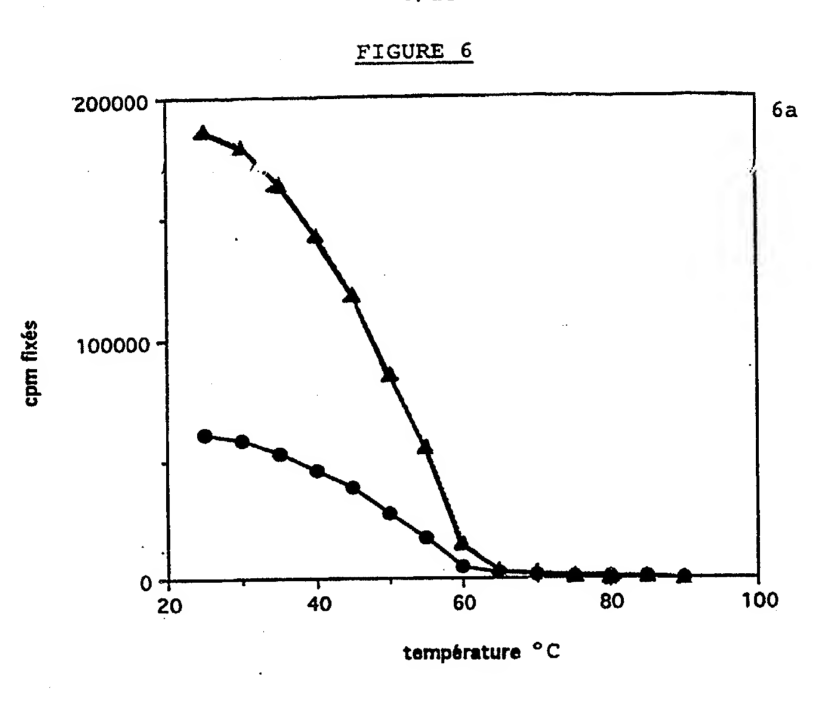
,

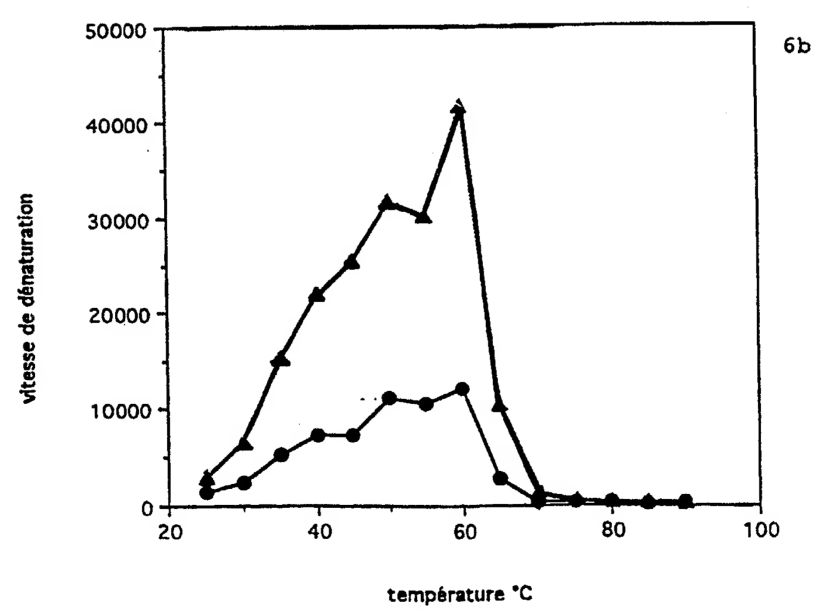
PCT/FR94/00354

5/15









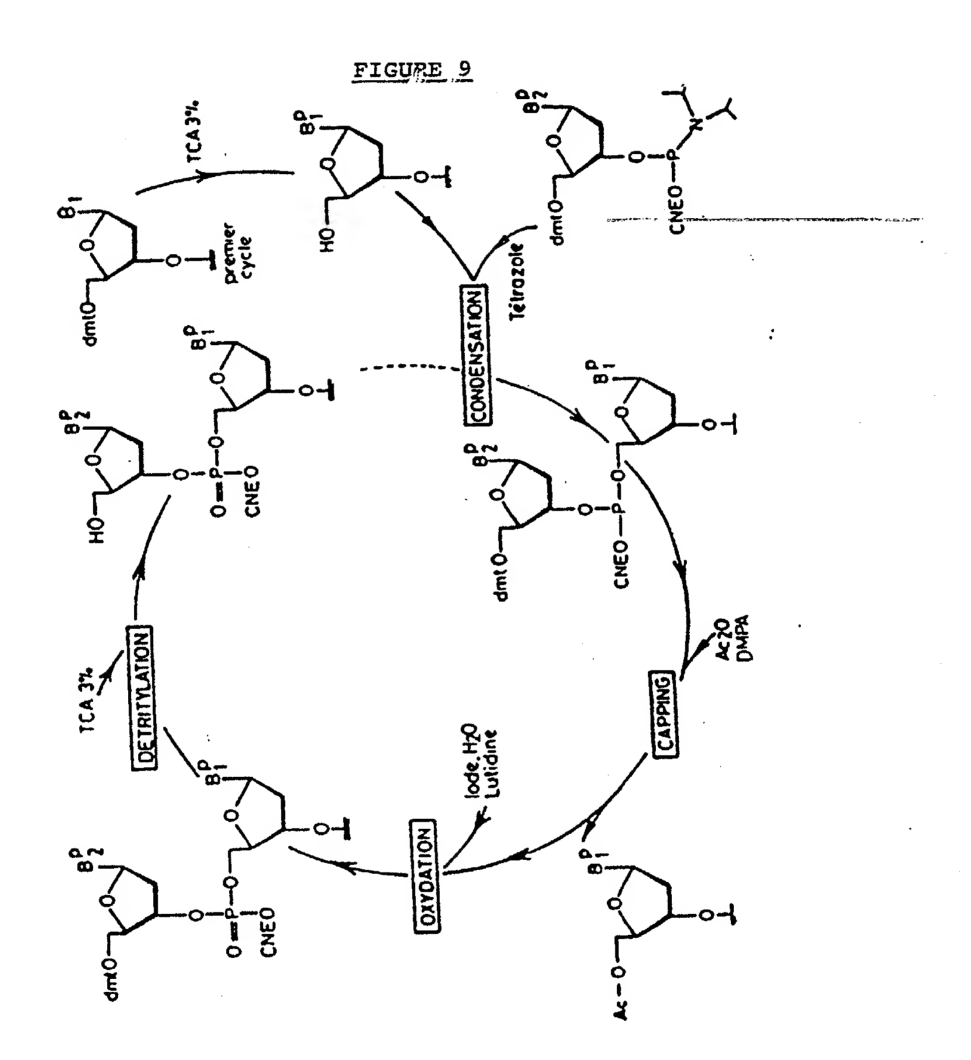
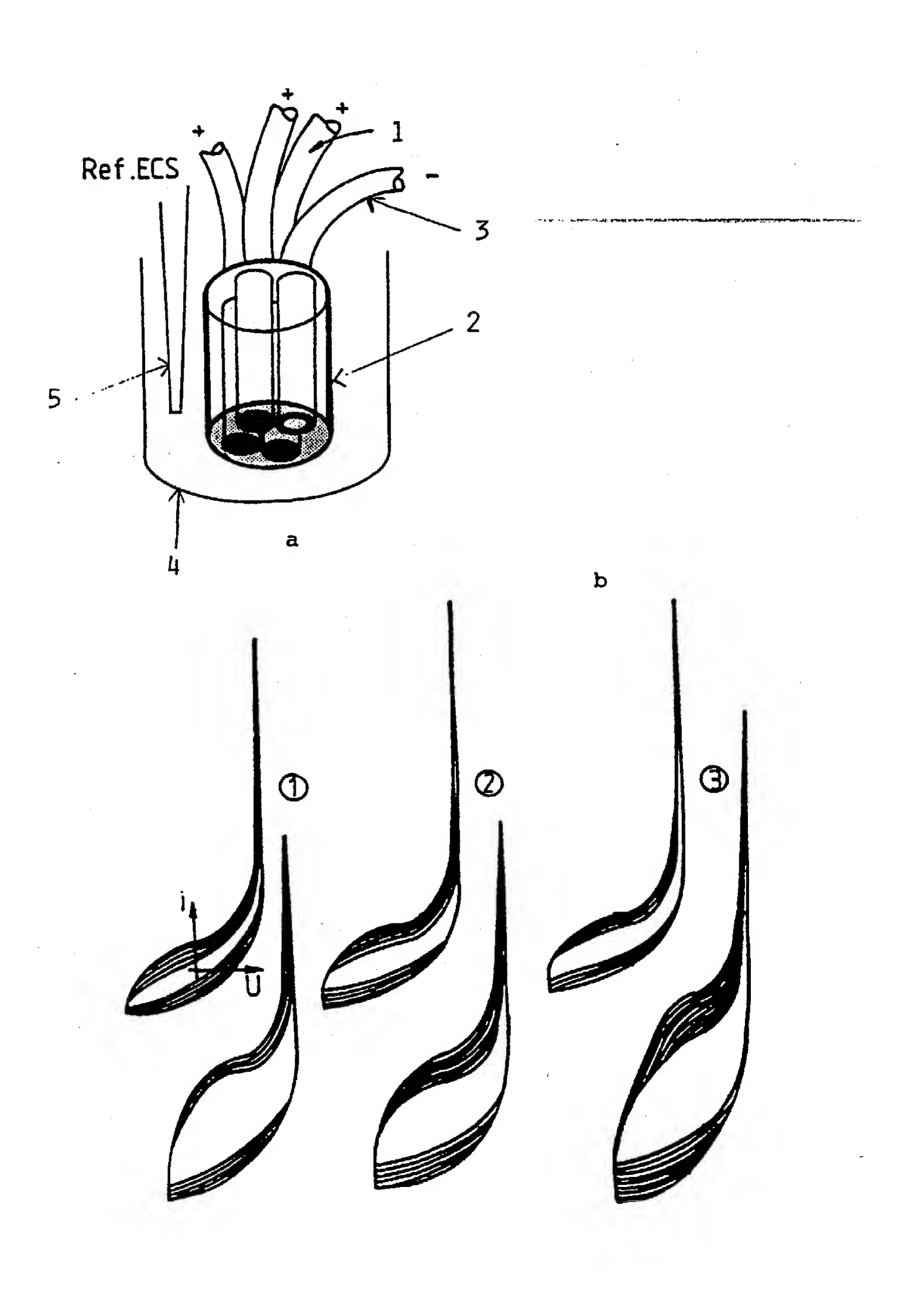


FIGURE 11



Concernia, Principal

FIGURE 12

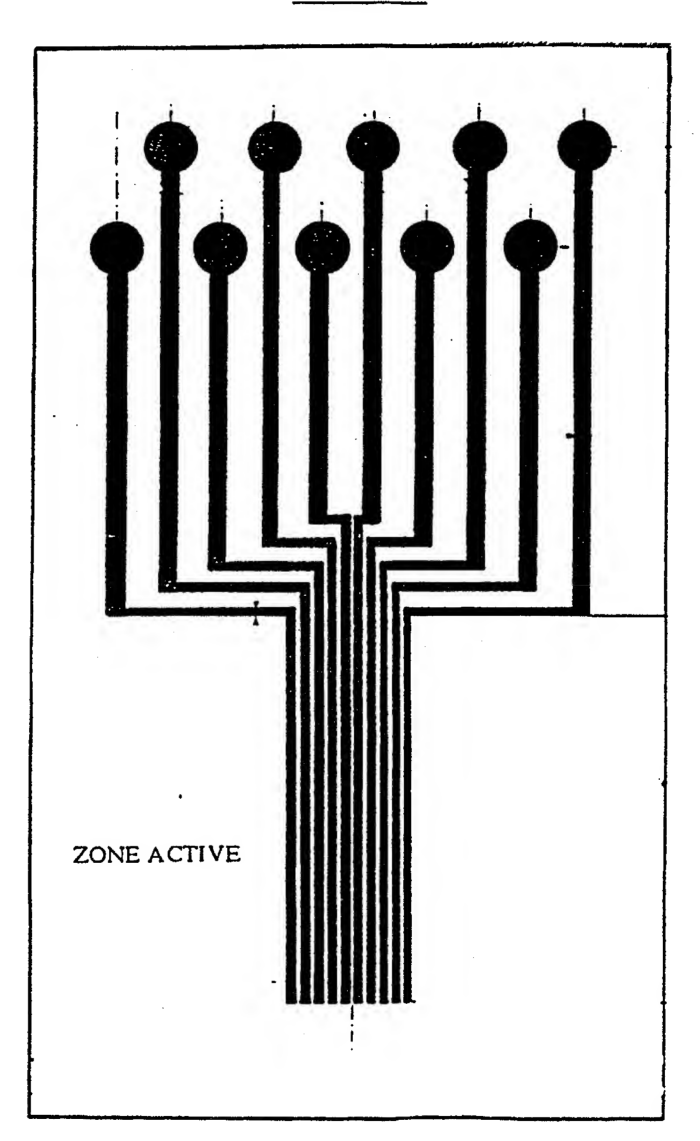


FIGURE 15

Composé n° 25

Composé n° 8

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In .tional Application No PCT/FR 94/00354

A. CLASS IPC 5	CO7H21/00 C12Q1/68 C2	25B3/10	C25B11/04	C08G61/12
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification	on and IPC	
	S SEARCHED			
IPC 5				
Pacum ental	y on manahife other their meramum documentation to the	extent thm surb, i	loruments areancluded in	the fields reasoned
Electronic d	lata base consulted during the international search (name	of data base and	, where practical, search to	erms used)
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropria	Relevant to claim No.		
A	EP,A,O 314 009 (MILES INC.) see page 2 - page 4	3 May 19	89	1
A	WO,A,91 08307 (MICROPROBE C June 1991 see abstract; claims	CORPORATIO	ON) 13	13,15
A	WO,A,92 07882 (GENTA INCORP 1992 see claims; figures	PORATED)	.4 May	13,14
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X	Patent family members	arc listed in annex.
'A' docum consid 'E' earlier filing 'L' docum which citatio 'O' docum other 'P' docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	'X' (or priority date and not in cited to understand the pri- invention locument of particular rele cannot be considered nove involve an inventive step was focument of particular rele cannot be considered to in document is combined will	fter the international filing date conflict with the application but neiple or theory underlying the evance; the claimed invention to cannot be considered to when the document is taken alone evance; the claimed invention volve an inventive step when the hone or more other such document obvious to a person skilled ame patent family
	actual completion of the international search 1 August 1994	I	Pate of mailing of the inter 1 7, 08, 9	
Name and I	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fam (+31-70) 340-3016	,	Nuthorized officer	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

ir suonal Application No PCT/FR 94/00354

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0314009	03-05-89	US-A- AU-A- AU-B- AU-A- JP-A- US-A-	4886625 2433088 626737 6650790 1252628 5210217	12-12-89 13-07-89 06-08-92 14-03-91 09-10-89 11-05-93
<i>₩∩</i> -A-9108307	13-0/5-91	EP-A-	W204321	23-09-92
WO-A-9207882	14-05-92	AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	8912291 2094595 0554407 6502667	26-05-92 27-04-92 11-08-93 24-03-94